

INVIMA informa a los usuarios en general que el Grupo de Vigilancia Epidemiológica ha emitido una comunicación relacionada con un Retiro de Producto del mercado Asociado a:

NOMBRE DEL REACTIVO DE DIAGNOSTICO <i>IN VITRO</i>	NT-PROBNP
NO. IDENTIFICACIÓN	RDR1805-208
CATEGORÍA	II
ÁREA	QUIMICA SANGUINEA
REFERENCIAS DEL REACTIVO	PF-1061-K Lotes 0768, B769
REGISTRO SANITARIO	INVIMA 2009RD-0001408
INDICACIONES Y USOS ESTABLECIDOS	MEDICION CUANTITATIVA DEL PEPTIDO NATRIURETICO DE TIPO B N- TERMINAL EN MUESTRAS PROCEDENTES DEL ORGANISMO HUMANO
NOMBRE DEL FABRICANTE	Fabricante: MITSUBISHI CHEMICAL EUROPA GMBH Importador: VELEZ LAB Y CIA S.A.
DESCRIPCIÓN DEL PROBLEMA	El fabricante informa la detección de la formación de diminutos orificios en el sello de aluminio que recubre los cartuchos en la posición del anticuerpo marcado con fosfatasa alcalina. Esto puede ocasionar resultados incorrectos en los casos en donde haya sucedido derrame del reactivo
FUENTE	VELEZ LAB S.A.S.
FECHA DE REPORTE	22/05/2018

RECOMENDACIÓN:

En caso de identificar la existencia del producto mencionado anteriormente comuníquese con su proveedor quien determinara las acciones que se llevaran a cabo.

Es importante mantener un estado de alerta, realizando un seguimiento permanente a los productos que se fabrican y/o comercializan en el país, divulgando la información de seguridad respectiva entre los profesionales de la salud que realizan uso de estos recursos tecnológicos.

Para mayor información comuníquese al teléfono 2948700 extensión 3607 en Bogotá D.C., ó al correo electrónico reactivovigilancia@invima.gov.co